

(11) Publication number:

6

Generated Document.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(51) Intl. Cl.: **A61K 37/26** A61K 6/00 A61

31/12 A61K 31/725 A61K 37

27/00

(21) Application number: 61043632

(22) Application date: **28.02.86**

(30) Priority:

(43) Date of application

publication:

05.09.87

(84) Designated contracting

states:

(71) Applicant: LION CORP

(72) Inventor: MIYAJIMA NOBUYUKI

NAMITA KENJI HIGO MORIAKI

SAOTOME TOSHIYUKI

(74) Representative:

(54) REMEDY FOR OSTEOPATHY

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain a remedy for osteopathy, having bone resorption-suppressing effect and excellent bone calcification activity and useful especially for the remedy of osteopathy at periodontal part, by compounding a calcification promoter such as insulin, protamine, chondroitin sulfate, etc., and an osteoanaplerotic material.

CONSTITUTION: The objective remedy for osteopathy contains (A) a calcification promotor selected from insulin, protamine, chondroitin sulfate, heparin, hyaluronic acid, dextran sulfate, their salts and vitamin K and (B) a water-soluble osteroanaplerotic material which is solid at normal temperature (preferably a calcium phosphate-type anaplerotic material such as hydroxyapatite, etc.). The

component A is preferably chondroitin sulfate. The remedy has high stability, excellent biocompatibility, bone-resorption suppressing effect and excellent calcification effect and applicable without causing side effect. It is effective against osteoporosis, Behcet disease and especially periodontal diseases in which osteoanagenesis is hopless.

COPYRIGHT: (C)1987,JPO&Japio

19日本国特許庁(JP)

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62-201825

<pre>⑤Int Cl.⁴</pre>	識別記号	庁内整理番号		砂公開	昭和62年(198	7)9月5日
A 61 K 37/26 6/00	ABJ	8615-4C 7166-4C				
9/00 31/12	ABG	6742 4 C 7330 4 C				
31/725 37/08	A C K A D P	7252-4C 8615-4C		_i_d_date_15	The series with a	(A)
A 61 L 27/00		F - 6779 - 4C	審查請求	未請求	発明の数 1	(全5頁)

公発明の名称 骨疾患治療剤

②特 願 昭61-43632

②出 願 昭61(1986)2月28日

信奉 東京都杉並区天沼1-30-11 アポロ2号荘 砂発 明 者 宮 島 東京都江東区東砂5-4-3 波 多 賢治 砂発 明 者 明 千葉市幕張西6-8-8 砂発 明 者 肥後 盛 神奈川県中郡大磯町生沢383番地の1,1-114 早乙女 俊 行 70発 明 者 東京都墨田区本所1丁目3番7号 ライオン株式会社 卯出 願 人 弁理士 中村 稔 外5名 30代 理

明 細 書

- 1. 発明の名称 骨 疾 患 治 痰 剤
- 2. 特許請求の範囲
- (1) 似インシュリン、プロタミン、コンドロイチン硫酸、ヘパリン、ヒアルロン酸、デキストラン硫酸、これらの塩及びビタミンドの群から選ばれる少なくとも1種の有効成分と個水不溶性で常温で固体の骨補填材とを含有することを特徴とする骨促患治療剤。
- (2) 口腔疾患を対象とする特許請求の範囲第(1)項記載の治療剤。

3. 強明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、骨疾患、例えば骨孔症、ベーチェット病、リュウマチ関節炎、骨折、骨移植、歯周网等の治療に用いられる契利に関するものであり、特に骨の石灰化作用を促進させ、骨の強度向上及び後復作用を存する温血動物用の骨疾患治療剤に関するものである。

〔従来の技術〕

 石灰化と相反する作用を有しており、使用がむずかしい。ファ化物及びカルシトニンは、骨吸収抑制作用のみを有し、芳香族カルボン酸類は、骨吸収抑制作用と石灰化作用とを有するが、石灰化作用が低いという欠点がある。

一方、骨吸収抑制作用や石灰化作用を有する物質とは異なり、アルミナ、ハイドロキシアパタイト、第三リン酸カルシウム、シリカ、カーボン、合金等の不溶性の物質を骨の機械的補強材として用いることも行なわれているが、これらは生体の合性が低く骨疾患治療効果は十分とはいえなかった。

[発明が解決しようとする問題点]

従って、本発明は、安定性が高く副作用がないとともに生体適合性にすぐれ、かつ骨吸収抑制作用とすぐれた石灰化作用とを有する温血動物用の骨突患治療剤を提供することを目的とする。

[問題点を解決するための手段]

本発明は、石灰化促進作用を有する特定の物質と特定の骨補填材とを併用すると、骨補填材によ

り機械的強度の向上と空間的スペースの確保が図られるうえに石灰化促進剤により骨形成が促進されることによってそれぞれ単独では得られないようなすぐれた骨灰患治療効果を得ることができ、上記問題点を有効に解決できるとの知見に基づいてなされたのである。

すなわち、本発明は、Wインシュリン、プロタミン、コンドロイチン硫酸、ヘパリン、ヒアルロン酸、デキストラン硫酸、これらの塩及びピタミンドの群から遊ばれる少なくとも1種の有効成分と(B)水不溶性で常温で固体の骨補填材とを含することを特徴とする骨疾患治療剤を提供する。

に好ましくは、プロタミンインシュリン亜鉛水性 懸満被をあげることができる。 又、本発明におい て用いられるプロタミン及びその塩としては、プ ロタミン及びその塩酸塩、硫酸塩等である。

本発明に用いられるというでは、コンイチン硫酸及ンコスを関しては、コンドロイチのでは、コンドロイチのでは、コンドロイチのでは、コンドロイチのでは、コンドロークのでは、コンドでは、コンガーのでは、コンガーのでは、コンガーのでは、コンガーのでは、コンガーのでは、コンガーのでは、コンガーのでは、コンガーのでは、コンガーのでは、コンガーのでは、カルシウム塩があり、カルシウム塩があり、カルシウム塩があり、カルシウム塩があり、カルシウム塩があり、カルシウム塩があり、カルシウム塩があり、カルシウム塩があり、

デキストラン硫酸及びその、塩としては、分子量500から50,000のデキストランの部分的硫酸エステル(硫黄含量 1~30%)及びそのナトリウム塩、カルシウム塩等があげられる。

ビタミンKとしてはピタミンK,、ビタミンK, 及びビタミンK。が例示される。 本発明では上記の成分の1個又は2種以上の混合物を使用する。この際、上記の成分のうち、特にコンドロイチン硫酸塩を用いるのが好ましい。

本苑明において、四成分として用いる骨補填材 としては、上記の各骨補填材であって、水不溶性 (例えば20 ℃における水への溶解度が0.05% 以下)で構温(50℃以下で)で固体の化合物で あり、具体的には、次のものが例示される。アル ミナ、水酸化アルミニウムなどのアルミニウム系 骨細模材、ハイドロキシアパタイト、フッ案アパ タイト、塩米アパタイト、カルシウムアパタイト、 α型第三川ン酸カルシウム、β型第三リン酸カル シウム、メタリン酸カルシウム等のリン酸カルシ ウム系骨組収材、二酸化ケイ素、磁器、ガラス等 のシリカ系骨補填材、カーポン、ポリスチレン、 ポリエチレン、ポリプロピレン等の有機系補頂材、 コパルトークロム合金、ニッケルーコパルト合金、 金、銀、プラチナ、ステンレス、チタニウム合金 符の金属系骨補収材があげられる。

本発明では、上記四成分の1種又は2種以上の

混合物を使用する。この際、上記(B) 成分のうち、特にハイドロキシアパタイトなどのリン酸カルシウム系骨間境材を用いるのが好ましい。又、成分(B) の形態は粉状、粒状等いずれでもよい。

本発明に用いられる骨循環材の投与最は特に限定はないが、通常体理 1 kg 当り 1 mg ~ 1 0 g 用いられる。

本発明の骨段思治級剂は、成分回の骨桶填材に成分級を水溶液または無 毒性溶媒 清釈液 の形で含浸させるか、成分回と成分(A) とを粉末状で混合するか、成分(B) の表面に成分(A) を付着させるかのけれかの方法を深ることができる。成分(A) と成分(B) の使用比率(M / 10,000,000,000) へ1/1であり、好ましくは1/100,000,000~1/100(组置比)である。

本発明の骨突息治療剤には、さらに製剤化(安 定化)のためにグリセリン、ソルビトール、プロ ピレングリコール、ポリエチレングリコール、ポ キストラン、メチルセルロース、ヒドロキシ、 ルセルロース、カルボキシメチルセルロース、 ラチン、アルギン酸塩、トラガント、ベクチン、 アラビアゴム、可溶性デンプン等を添加すること かできる。

本発明で用いる成分(A) 及び(B) は安全性の高いものである。

表-1に安全性のデータに示す。

为	45	投与方法	50%致死盘 L D se (mg/kg)	最低毒性容量 TDL。(mg/Kg)
インシュリンープロタミンー亜鉛	726	天天		1.5 (妊娠15-21日)
	702	腹腔内		0.2 (妊娠 8日)
品数プロタミン	ラット	*	120	
	797	及不	200	
コンドロイチン硫酸A	*	4	1,580	
へがりン	571	ŧ	354	
	202	t	1,500	
~~ 1 > Ca	ラット	成下	1.276	
	202	ì	4.000	
デキストラン硫酸ナトリウム	702	對	21.000	
	*	世	158.000	
	ウサギ	4	19.000	
ピタミンド・・・・	707	羅口	2.5	
	٩	皮下	1,000	
E9:7K2	ラット	湖口.		6000 (妊娠 9-14日)
	202	真腔内		300 (妊娠 7-12日)
ピタミンK 3	721	*	7.5	
	*	静	800	
	762	湖口	1,250	
ナルミナ	ラット	子室内		0.6
水酸化ナルミニウム	子供	知		122

#X

[発明の効果]

次に実施例により本発明を具体的に説明するが、 本発明はこれらに限定されるものではない。 実施例 1

酸化アルミニウム (半井化学製品 (研製・細胞) 砕用) 2 (Jmgと牛インシュリン (Sigma 社製 I ー 5 5 (0) 水溶液 (1 単位/mt) 0.1 mt をよく混 合して、本発明の骨件に思治療剤を調製した。次中に体験である。では、本発明の方ものでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないないでは、ないのではないでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないでは、ないでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、

これから欠債部を含む厚さ約 6 0 μ m の機断研 密片を作製し、マイクロラジオグラフを扱影した。 判定は同一ラットごとに、マイクロラジオグラフ で骨形成度合を比較した。その結果を次に示す。

	<u>結果</u>
酸 化 アルミーク 社会 いい ミリカ ム 合 形成 インション が 間 形成 が が が が が が が が が が が が が が が が が が	
位が多い。	8
同 等	2
酸 化 アルミュウム 以下ルの方が で が多い が多い	ſ

この結果から、本発明によれば骨形成が効果、 的に行なわれていることがわかる。

実施例2

コンドロイチン硫酸 A ナトリウム (生化学工業 瞬型)をカチオン交換 樹脂で酸型とし、水酸化カルシウムでカルシウム塩 (pH 6.5~7.0).としたものの乾燥品 2 mg を第三リン酸カルシウム (純正化学瞬型) 1 0 mg とよく混合して骨疾思治療剂を頻製した。又、比較用に第三リン酸カルシウムを用いたほかは、実施例 1 と同様にして骨形成効果を調べた。結果を次に示す。

	<u></u>
第コカの カチ混成 から 部 カチ混成 が の の の の の の の の の の の の の の の の の の	9
同 等	1
第三リン酸カルシウム 15月 部の方が骨形成量 が多い	0

実施例3

二酸化ケイ素(関東化学物型、JIS特极) 15mgと硫酸プロタミン(Sigma 社製、P-4020) 1mgをよく混合して骨疾患治療剤を調製した。 又、比較のために二酸化ケイ素を用いたほかは、 実施例1と同様にして骨形成効果を調べた。結 果を次に示す。

	<u> 結果</u>
二酸 化ケイ 景・硫酸 プロタミン混合物 投	
二酸 化ケイ 張 ・ 合 酸 化ケミング 保 を で が で で で で で で で で で で で で で で で で で	8
同等	1
二酸化ケイ素投与部の方が骨形成量が多い	1

実施例 4

ポリスチレン-2 %ジビニルベンゼンコポリマービーズ(関東化学料製) 1 mm & とピタミン K。 製剤ケーツー® (エーザイ製、1 0 mm を / 配) 0.1 配をよく混合して骨疾患治療剤を調製した。 又、比較のためにポリスチレンジピニルベンゼンコポリマーピーズを用いたほかは実施例 1 と 同様にして骨形成効果を調べた。結果を次に示す。

	<u>結</u> 果
ポジポタ物ル リピリミ投強 スニマン・混骨 マン・混骨 アルード 部多 アルード 部多 アンシー 製方	9
同 等	0
ポリスチレン-2 % リピニルンン-2 ½ 5年の方が骨形成 が多いい	1